PCT

| WELTORGANISATION FOR GENERAL SUPPLIES |
| Internationale Baro |
| Internationale Anmeldung Veröffentlicht nach dem Vertrag Über Die Internationale Zusammenarbei (UF Dem Gebiet des Patentwesens (PCT)

513 Internationale Patentklassifikation 5 : G01N 33/543, 33/551, 33/547 G01N 21/55, 27/00

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 92/10757

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

25. Juni 1992 (23.06.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/02393

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Dezember 1991 (12.12.91)

(30) Prioritätsdaten: P 40 39 677.0

12. Dezember 1990 (12.12.90) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOER-RINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhofer Straße 112-132, D-6800 Mannheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KNOLL, Wolfgang [DE/DE]; Elsa-Brandström-Straße 18d, D-6500 Mainz (DE). SCHMITT, Franz-Josef [DE/DE]; Matthiasstraße 19, D-5501 Leiwen (DE). KLEIN, Christian [DE/DE]; Blütenstraße 16, D-8120 Weilheim (DE).

(74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9. D-8000 München 80 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: UNIVERSAL BINDING FILM

(54) Bezeichnung: UNIVERSALBINDEFILM

(57) Abstract

A binding matrix contains a substrate upon which are adsorbed by means of anchoring groups solid phase reactants capable of binding at least one free reaction partner. The solid-phase reactant forms a diluted and essentially laterally homogeneous binding layer on the surface of the substrate. In addition, according to an assaying process for an analyte in an assay solution, a solid-phase reactant that forms a component of the disclosed binding matrix is used. The specific binding reaction is preferably determined by optical reflection techniques.

#### (57) Zusammenfassung

Die Ersindung betrifst eine Bindematrix, enthaltend ein Trägermaterial und einen daran über Ankergruppen adsorbierten Festphasen-Reaktanden, der mit mindestens einem freien Reaktionspartner bindefähig ist, worin der Festphasen-Reaktand eine verdünnte und im wesentlichen lateral homogene Bindeschicht auf der Oberstäche des Trägermaterials bildet. Weiterhin wird ein Versahren zur Bestimmung eines Analyten in einer Probelösung beansprucht, worin man einen Festphasen-Reaktanden verwendet, der Bestandteil einer ersindungsgemäßen Bindematrix ist. Dabei wird die spezisische Bindungsreaktion vorzugsweise durch restenionsoptische Techniken bestimmt.

When ) I see an

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| CS Tachechoslowakei MC Monaco | AT AU SE SE SF SG SJ SR CA DF CG CH CI CM | Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Cöte d'Ivoire Kamerun | ES FI FR GA GB GR HU IT JP KR LI KLU | Spanien Finnland Frankreich Gahon Vereinigtes Königreich Guines Griechenland Ungarn Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Liechtenstein Sri Lanka Lunemburg | ML<br>MR<br>MW<br>NL<br>NO<br>PL<br>RO<br>SD<br>SE<br>SH<br>TD<br>TC<br>US | Mali Mongolei Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Polen Rumänien Sudan Schweilen Schweilen Soviet Union Tschad Togo Vereinigte Staaten von Amerik. |
|-------------------------------|---|---|--------------------------------------|--|--|--|
| D€ Deutschland MC Madagaskar  | CS<br>DE                                  | Tachcchoslowaker  Deutschlund   | MC                                   |  |  |  |

<sup>+</sup> Die Bestimmung der "SU" hat Wirkung in der Russischen Föderation. Es ist noch nicht bekannt, ob solche Bestimmungen in anderen Staaten der ehemaligen Sowjetuni n Wirkung haben.

# Universalbindefilm Beschr ibung

Die vorli g nde Erfindung betrifft ine Bindematrix, die in Trägermaterial und einen daran über Ankergruppen adsorbierten Festphasen-Reaktanden, der mit mindestens einem freien Reaktionspartner bindefähig ist, enthält, wobei dieser Festphasen-Reaktand eine verdünnte Bindeschicht auf der Oberfläche des Trägermaterials bildet.

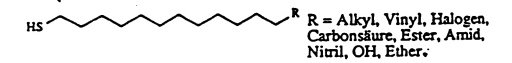
Bei molekularen Erkennungsreaktionen handelt es sich um die feste und spezifische Bindung zweier Moleküle, die ohne die Ausbildung einer kovalenten Atombindung eintritt. Für eine praktische Handhabung sind insbesondere solche Reaktionen von Interesse, die an der Grenzfläche zwischen einem festen Trägermaterial und einer fluiden Umgebung ablaufen. Dazu wird die Oberfläche des festen Trägermaterials mit einer Fixierschicht belegt, die einen Festphasen-Reaktanden enthält. An dieser Fixierschicht laufen dann die eigentlichen Erkennungs-reaktionen ab.

Ein Beispiel einer solchen Fixierschicht ist an polymerisiertes Albumin gebundenes Streptavidin, das wiederum gut an Kunststoffoberflächen adsorptiv bindet. Diese Festphase kann mittels Bindung an Biotin bzw. an biotinylierte Reaktanden für eine große Zahl von Immuntests verwendet werden. Diese auf Streptavidin/Polyalbumin basierende Bindematrix ist sehr gut für "große" Kunststoffoberflächen geeignet. Verkleinert man jedoch die beschichtete Oberfläche, so nimmt die Genauigkeit der Tests ab. Bei neuen Testsystemen – z.B. klassischer ELISA oder Bestimmung über optische oder elektrochemische Sensoren – besteht ein wachsender Bedarf an Miniaturisie-rung.

In Arbeiten von Blankenburg et al. (Biochemistry 28 (1989), 8214) und Ahlers et al. (Thin Solid Films 180 (1989) 93-99) werden Streptavidin-Monoschichten b schrieben, di auf einem

Langmuir-Blodgett (LB)-Film basi ren. Dazu w rden zunächst Biotinlipidmonoschicht n mit d r komplizi rt n Technik der Filmwaage hergestellt, di anschließ nd mit ein r Str ptavidinlösung ca. 2 Stunden lang inkubi rt werden müssen. Ein Nachteil dieser LB-Filme ist außerdem ihre begrenzte Stabilität, insbesondere gegenüber Austrocknen.

Eine weitere Möglichkeit zur Herstellung einer Fixierschicht auf einem Trägermaterial ist das sogenannte "Self-assembled monolayer" (SAM). So beschreiben Nuzzo und Allara (J.Am.Chem. Soc. 105 (1983), 4481-4483) die Adsorption von organischen Disulfiden auf Gold, die zu einer dichtgepackten Monoschicht führt. Die spontane Organisation solcher Monoschichten (daher die Bezeichnung SAM) beruht auf starken spezifischen Wechselwirkungen zwischen dem Trägermaterial und dem Adsorbat. Bain und Whitesides (Angew.Chem. 101 (1989), 522-528) beschreiben SAM, die durch Adsorption von langkettigen Thiolen an Goldoberflächen entstehen. So erhält man durch Inkubation einer Goldoberfläche mit Thiolen der Formel



aus verdünnter organischer Lösung (z.B. 1 mmol/1) eine dichtgepackte Monoschicht. Diese Monoschichten sind im trockenen Zustand, in Wasser oder Ethanol bei Raumtemperatur über mehrere Monate stabil. Bei Erhitzen auf Temperaturen über 70°C tritt Desorption ein. Die Stabilität der Monoschicht steigt mit der Länge der aliphatischen Kette des Thiols. Auch gegen verdünnte Säuren (z.B. 1 N HCl) oder gegen verdünnte Laugen (z.B. 1 N NaOH) sind diese Monoschichten über einen gewiss n z itraum (1 bis 7 Tage) stabil.

Die EP-A 0 339 821 offenbart Polymere für die B schichtung von Metalloberflächen, die Thiolgruppen als Bindevermittl r zum festen Trägermaterial und Aminogruppen enthalt n, um einen geeigneten Festphasenreaktanden, z.B. Biotin und dann daran Streptavidin zu binden. Bei diesen Thiolgruppen-haltigen Polymeren läßt sich jedoch ebenfalls aufgrund ihrer polymeren Natur keine streng homogene Beschichtung erreichen.

Eine Arbeit von Ebersole et al. (J.Am.Chem.Soc. 122 (1990), 3239-3241) offenbart funktionell aktive Monoschichten von Avidin und Streptavidin durch direkte Adsorption dieser Proteine an Gold- und Silberoberflächen. Dabei entsteht eine dichtgepackte Streptavidin-Bindephase, die trotz einer relativ hohen Inkubationszeit von 20 Minuten mit einem biotinylierten Bindepartner nur eine sehr unvollständige Belegung mit diesem Bindepartner ergibt.

Zusammenfassend ist zum Stand der Technik festzustellen, daß die dort beschriebenen Bindephasen auf Monoschichtbasis entweder langsam oder nur mit einer geringen Belegung einen freien Reaktanden binden können. Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, diese Nachteile des Standes der Technik mindestens teilweise zu beseitigen. Insbesondere sollte eine möglichst mikroskopisch homogene Universalbindephase bereitgestellt werden, die in möglichst kurzer Zeit eine möglichst große Menge eines freien Reaktanden binden kann.

Die erfindungsgemäße Aufgabe wird gelöst durch eine Bindematrix, enthaltend ein Trägermaterial und einen daran über Ankergruppen adsorbierten Festphasen-Reaktanden, der mit mindestens einem freien Reaktionspartner bindefähig ist, wobei der Festphasen-Reaktand eine verdünnte und im wesentlichen lateral homogene Bindeschicht auf der Oberfläche des Trägermaterials bildet.

In iner bevorzugten Ausführungsform besteht die verdünnt Monoschicht aus ein r Mol külsorte, wob i di Oberfläch nicht vollständig belegt ist. Der Belegungsgrad mit dem Festphasenr aktanden, d r ein Maß für di "Verdünnung" ist, kann ausgedrückt werden als Quotient aus gefundener Dicke der Monoschicht dividiert durch die theoretische Schichtdicke bei dichter Packung.

Der Belegungsgrad der Monoschichten mit dem Festphasen-Reaktanden ist kleiner als 100 %, vorzugsweise 0,1 bis 90 %, besonders bevorzugt 0,5 bis 70 %, am meisten bevorzugt 1 bis 40 %.

Durch den relativ großen Abstand der einzelnen Moleküle des Festphasen-Reaktanden auf der Oberfläche des Trägermaterials enthält die erfindungsgemäße Bindematrix eine aufgelockerte Schicht im Gegensatz zur dichtgepackten Schicht des Standes der Technik. Die verdünnte Monoschicht an der Oberfläche der erfindungsgemäßen Bindematrix ermöglicht eine schnellere Bindung des freien Reaktionspartners aus einer fluiden Phase und zeichnet sich überraschenderweise durch eine höhere Bindekapazität aus.

Das Trägermaterial der erfindungsgemäßen Bindematrix kann eine Metall-, Metalloxid- oder Glasoberfläche aufweisen. Vorzugsweise besitzt das Trägermaterial eine Metalloberfläche, besonders bevorzugt eine Edelmetallobefläche. Die Berstellung eines Trägermaterials mit einer Goldoberfläche geschieht beispielsweise durch Bedampfen von Glas mit Chrom als Haftvermittler, wobei eine ca. 0,1 bis 10 nm dicke Schicht entsteht. Diese Chromschicht wird anschließend mit Gold bedampft, wobei eine Goldschicht entsteht, welche die Oberfläche des Trägermaterials für eine erfindungsgemäße Bindematrix darstellt. Diese Goldschicht ist zweckmäßig zwischen ca. 10 und 100 nm dick, wenn die Bindematrix im Rahmen der Oberflächenplasmonenresonanz verwendet wird, Bei anderen

Anwendungen, z.B. als elektrochemischer Sensor, kann di Bindematrix auch dick r gewählt w rden.

Die Adsorption des Festphasen-Reaktanden an die Oberfläche des Trägermaterials wird durch Ankergruppen vermittelt. Die Art der Ankergruppen hängt von der jeweiligen Oberfläche des Trägermaterials ab. Als Ankergruppen für ein Trägermaterial mit einer Metalloberfläche sind Thiol-, Disulfid- oder Phosphingruppen geeignet. So sind z.B. Thiol- oder Disulfidgruppen als Ankergruppen für Gold- oder Silberoberflächen und Phosphingruppen für eine Palladiumoberfläche besonders geeignet. Weist das Trägermaterial eine Metalloxidoberfläche (z.B. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) auf, so ist als Ankergruppe eine Carboxylat- oder Sulfonatgruppe geeignet. Bei einer Glas/Siliciumoberfläche und hydroxylierten Oberflächen, wie SiO<sub>2</sub> auf Si, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> auf Al verwendet man als Ankergruppen Organosilicium-Verbindungen. Vorzugsweise werden Trichlorsilane verwendet (Sagiv, J.Amer.Chem.Soc. 102 (1980) 82).

Vorzugsweise ist die Ankergruppe für die Adsorption an die Festphase nicht direkt am Festphasen-Reaktanden selbst angebracht, sondern ist über ein Spacermolekül, vorzugsweise über ein flexibles Spacermolekül mit dem Festphasen-Reaktanden verknüpft. Besonders bevorzugt enthält das Spacermolekül mindestens eine Alkylengruppe der Formel (CH2), worin n ein natürliche Zahl von 1 bis 30, vorzugsweise 2 bis 30, besonders bevorzugt 2 bis 15 darstellt. Auf seiner einen Seite enthält das Spacermolekül die Ankergruppe (z.B. die Thioloder Disulfidgruppe), die zur Adsorption an die Oberfläche des Trägermaterials geeignet ist. Auf seiner anderen Seite, d.h. vom Trägermaterial wegstehend enthält das Spacermolekül eine oder mehrere Verknüpfungsgruppierungen, über die der Festphasen-Reaktand od r ine Komponente davon mit dem Spacermolekül v rknüpft ist. Bei diesen Verknüpfungsgruppierungen kann s sich z.B. um eine Amino- od r Hydroxylfunktion handeln, di z.B. mit iner Carboxylfunktion des FestphasenReaktanden unter Bildung einer Ester- od r Amidgruppe verknüpft ist. Das Spac rmolekül kann j doch auch als V rknüpfungsgruppe ein Carboxylfunktion nthalt n, die dann wiederum mit ein r reaktiven Amino- oder Hydroxylfunktion des Festphasenreaktanden verknüpft ist.

Es soll klargestellt werden, daß für die Herstellung einer erfindungsgemäßen Bindematrix mit einer verdünnten Monoschicht des Festphasen-Reaktanden mehrere Möglichkeiten bestehen. Im folgenden werden einige dieser Möglichkeiten aufgeführt, diese Aufzählung soll jedoch den Umfang der vorliegenden Erfindung nicht darauf beschränken.

Zunächst soll jedoch eine nicht erfindungsgemäße, dichtgepackte Monoschicht eines Festphasen-Reaktanden beschrieben
werden. Eine solche Schicht ist erhältlich, wenn man ein
Lipid gemäß der Arbeit von Bain und Whitesides (Angew. Chem.
101 (1989), 522-528), das eine Hydroxyl- oder Aminoendgruppe
aufweist, mit einem aktivierten Biotinderivat umsetzt, wobei
unter Verwendung von 11-Hydroxy-undekan-1-thiol als Ausgangsmaterial ein biotinyliertes Lipid mit folgender Formel
entsteht:

Bei Adsorption dieses Lipids an ein Trägermaterial mit Goldoberfläche bis zur Sättigung entsteht gemäß Dickenmessung
eine dicht gepackte Monoschicht mit einer Belegung von 100 %
bezogen auf Biotin. Auf diese Weise erhält man eine starre
Bindematrix, die als solche nicht erfindungsg mäß ist und
auch ein nur gering Bindekapazität für ein n.fr ien Reaktionspartner (in diesem Falle Streptavidin) b sitzt.

Im Gegensatz dazu ist die Herstellung einer erfindungsg mäßen Bindematrix durch Verwendung in s Spacermoleküls möglich, das mit zwei oder mehreren Molekülen, vorzugsweise 2 Molekülen des Festphasen-Reaktanden gleichzeitig verknüpft ist. Ein Beispiel für ein solches Spacermolekül ist Cystamin, das als Ankergruppe eine Disulfidgruppe und als Verknüpfungsgruppierung zwei Aminofunktionen enthält und daher mit zwei Molekülen eines aktivierten Biotins verknüpft werden kann, wobei ein biotinyliertes Lipid mit folgender Formel entsteht:

Dieses biotinylierte Lipid bildet bei Adsorption an eine Goldoberfläche eine erfindungsgemäße Bindematrix mit einem Belegungsgrad von 30 % bezogen auf Biotin aus, die einen freien Reaktionspartner (Streptavidin) mit hoher Affinität zu einem dichten Film binden kann.

Eine weitere Möglichkeit zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Bindematrix ist der Einbau einer hydrophilen Linkergruppe zwischen dem Spacermolekül und der Festphasen-Reaktanden. Dieser Linker ist insbesondere ein geradkettiges Molekül mit einer Kettenlänge von 4 bis 15 Atomen. Bevorzugt ist dabei eine Linkergruppe, die eine oder mehrere hydrophile Ethylenoxideinheiten, vorzugsweise zwischen 1 und 5 enthält. Besonders bevorzugt wird die hydrophile Linkergruppe durch ein Amin- oder Hydroxyl-terminiertes Polyethylenoxid gebildet.

Zwischen dem hydrophilen Link r und dem Festphasen-Reaktanden kann vorzugsweis in weiter s Spac rmolekül ing baut werd n, welch s aus ein r Alkyl ngrupp der Form l (CH<sub>2</sub>), und in r Verknüpfungsgruppierung besteht, worin n ein natürliche Zahl von 2 bis 15 ist.

Als besonders geeigneter Linker hat sich 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan erwiesen. So entsteht durch den Einbau von 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan zwischen ein C<sub>11</sub>-Thiolspacermolekül und Biotin eine biotinylierte Verbindung der folgenden Pormel:

Diese Verbindung bildet bei Adsorption an eine Goldoberfläche eine Monoschicht mit einer Belegungsdichte von 19 % bezogen auf Biotin aus, die in der Lage ist, einen freien Reaktionspartner (Streptavidin) mit hoher Affinität und innerhalb kürzester Zeit zu einem dichtgepackten Film zu binden. Eine erfindungsgemäße Bindematrix, in der ein Spacermolekül über eine hydrophile Linkergruppe mit dem Festphasen-Reaktanden verknüpft vorliegt, ist daher im Sinne der vorliegenden Erfindung besonders bevorzugt.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Bindematrix zusätzlich noch Spacermoleküle, die zwar
mit einer Ankergruppe versehen sind, aber an die kein Festphasen-Reaktand gebunden ist. Derartige Verbindungen werden
im weiteren auch als Verdünnungsmoleküle bezeichnet. Wenn man
z.B. biotinylierte und nicht biotinylierte Spacermoleküle im
Verhältnis von 1:10 bis 1:2 einsetzt, so erhält man eine
verdünnte Biotin-Monoschicht, di den freien Reaktionspartner
mit hoh r Geschwindigkeit und großer Kapazität binden kann.

Geeignete Verdünnungsmoleküle nthalten ein Ankergruppe und in n Spacerbestandteil sowie ggf. ein Link rmolekül, wobei sich di Anzahl der CH2-Grupp n des Spacermol küls um nicht mehr als 1 - 5, bevorzugt nicht mehr als 1 - 2 C-Atome von der Anzahl der CH2-Gruppen des Spacermoleküls unterscheidet, das an den Festphasen-Reaktanden gebunden vorliegt. Es hat sich weiterhin als zweckmäßig erwiesen, daß die Mindestkettenlänge des Verdünnungsmoleküls 6 Atome (ohne Ankergruppe und hydrophile Linkergruppe) beträgt.

Anstelle des Festphasen-Reaktanden befindet sich vorzugsweise an dem von der Ankergruppe entfernten Ende des Verdünnungsmoleküls eine hydrophile Funktion, wie z. B. eine Eydroxylgruppe, eine Carbonsäuregruppe, eine Carbonsäureethylester- oder Methylestergruppe, eine Carbonsäureamidgruppe, eine mit 1 oder 2 Methyl- oder Ethylgruppen substitutierte Carbonsäureamidgruppe, eine Sulfonsäuregruppe oder eine Sulfonamidgruppe. Ebenso ist es bevorzugt, an das von der Ankergruppe entfernte Ende des Verdünnungsmoleküls einen hydrophilen Linker (gemäß obiger Definition) oder einen Teil eines hydrophilen Linkers zu binden. Folglich enthält ein bevorzugtes Verdünnungsmolekül auf der einen Seite des Spacerbestandteils eine mit dem Trägermaterial reaktive Ankergruppe und auf der anderen Seite eine hydrophile Endgruppe.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung können ein Spacer mit Festphasen-Reaktand und ein Spacer ohne Festphasen-Reaktand über eine kovalente Bindung verknüpft. Bei Verwendung von Gold- oder Silberoberflächen erfolgt diese Verknüpfung vorzugsweise über eine Disulfidbrücke.

In solchen gemischten Monoschichten, die aus Verdünnungsmolkülen (Spacermolekülen ohne Festphasen-Reaktand) und aus Spacermolekülen mit F stphasen-Reaktand bestehen, beträgt der
Anteil der Spacermoleküle mit Festphasen-Reaktand zweckmäßig
0,1 - 90 mol-%, vorzugsw is 0,5 - 50 mol-% und b sonders
bevorzugt 1 - 40 mol-%.

In allen bisher g nannten Bindefilm n best ht d r F stphasen-Reaktand aus ein r Komponent . Dabei handelt s sich vorzugs-weis um Biotin oder Biotin-analog Molekül wi D sthio-biotin, Iminobiotin oder HABA (4-Hydroxy-phenyl-azo-benzoesäure), die ebenfalls mit Streptavidin reagieren.

Weitere Beispiele für geeignete Festphasen-Reaktanden sind jedoch auch mit einem Antikörper bindefähige Antigene oder Haptene. In diesem Fall ist der Festphasen-Reaktand vorzugs-weise ein Hapten mit einem Molekulargewicht von 100 bis 1200. Geeignet sind beispielsweise Steroide (wie z.B. Digoxin, Digoxigenin, Cortisol, Oestriol, Oestradiol, Theophyllin, Diphenylhydantoin, Testosterol, Gallensäuren, Progesteron und Aldosteron); kurzkettige Peptide (wie z.B. Argipressin, Oxytocin und Bradykinin); Fluorescein und seine Derivate; T3, T4, Aflatoxin, Atrazin, Pflanzenhormone wie z.B. Gibberilline; und Alkaloide (wie z.B. Reserpin und Ajmalicin).

Besonders bevorzugt werden als Hapten Biotin und Biotinderivate, Digoxin, Digoxigenin, Fluorescein und Derivate sowie Theophyllin eingesetzt.

Andererseits kann der Festphasen-Reaktand auch aus mehreren Komponenten bestehen. Darunter ist insbesondere zu verstehen, daß eine innere Komponente des Festphasen-Reaktanden kovalent mit einem Spacermolekül verknüpft ist und nicht kovalent an die äußere Komponente des Festphasen-Reaktanden gebunden ist. Dabei ist dann die äußere Komponente des Festphasen-Reaktanden zur Bindung eines freien Reaktionspartners in der Lage. Beispielsweise kann es sich bei der inneren Komponente um Biotin und bei der äußeren Komponente um Streptavidin handeln. Eine solche Bindematrix ist wiederum in der Lage, biotinylierte Reaktionspartner aus einer Lösung zu binden, da Streptavidin vier Bindestellen für Biotin besitzt, von denen mindestens zwei noch frei sind.

Eine Bindeschicht, die ein n aus zwei Komponenten bestehend n F stphas n-R aktanden nthält, ist dann ine erfindungsgemäße Bindematrix, wenn die äußer, d.h. die mit einem frei n Reaktionspartner bindefähige Komponente des Festphasen-Reaktanden (d.h. im speziellen Fall Streptavidin) eine verdünnte Schicht an der Oberfläche der Bindematrix bildet. Vorzugsweise bild t die innere Komponente des Festphasen-Reaktanden eine unverdünnte Schicht an der Oberfläche der Bindematrix, an die sich die äußere Komponente des Festphasen-Reaktanden unter Bildung einer verdünnten Schicht anlagern kann.

So bindet eine dichtgepackte Biotinmonoschicht mit 100 % Belegung (die selbst keine erfindungsgemäße Bindematrix darstellt) Streptavidin mit einer Belegungsdichte von 27 %. Diese verdünnte Streptavidin-Schicht stellt dann wiederum eine erfindungsgemäße Bindematrix dar, die einen freien Reaktionspartner, z.B. einen biotinylierten Antikörper zu einem dichtgepackten Film binden kann. Eine verdünnte Biotinmonoschicht, die beispielsweise durch Verwendung eines Festphasen-Reaktanden mit Spacer und Linker hergestellt wurde (vgl. Beispiel 8) und die selbst eine erfindungsgemäße Bindematrix für die Bindung von freiem Streptavidin darstellt, kann Streptavidin zu einem dichtgepackten Film mit 100 % Belegung binden. Die dabei resultierende, dichtgepackte Streptavidinschicht stellt jedoch wiederum keine erfindungsgemäß Bindematrix dar (weil nicht flexibel) und kann einen Reaktionspartner (z.B. einen biotinylierten Antikörper) nur zu einem ca. 10 % belegten Film binden.

Dieses rfindungsgemäße Prinzip d s v rdünnten bindefähigen F stphas n-Reaktanden läßt sich von d r Biotin-Streptavidin-Bindung auch auf and re Bindepaar , also z.B. Antikörper-Antigen etc. erweit rn.

Der Belegungsgrad des Festphasen-Reaktanden an der Oberfläche der Bindematrix ist durch eine Dickenmessung der Bindeschicht bestimmbar. Dabei nimmt die gemessene Schichtdicke mit dem Belegungsgrad der Bindeschicht ab. So hat eine unten beschriebene Bindeschicht mit Biotin als Festphasen-Reaktand eine Dicke von 0,7 nm, wobei diese Dicke geringer als die errechnete Länge von 3,7 nm des Moleküls ist. Ebenfalls wird eine Bindeschicht mit Streptavidin als Festphasenreaktand beschrieben, deren Dicke mit 0,5 nm weit unter dem Durchmesser des Streptavidinmoleküls liegt.

Weiterhin ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Bindematrix. Aufgrund der unterschiedlichen Natur der erfindungsgemäßen Bindematrizes sind auch die Herstellungsverfahren im Detail unterschiedlich. Mehrere bevorzugte Varianten dieser Herstellungsverfahren sind in den Ausführungsbeispielen dargestellt. Allgemein beinhaltet das erfindungsgemäße Verfahren die Inkubation des Trägermaterials mit einer Reaktionslösung, in der die Moleküle vorliegen, welche die Bindeschicht der erfindungsgemäßen Bindematrix bilden. Diese Moleküle enthalten an gegenüberliegenden Seiten die Ankergruppe und den Festphasen-Reaktanden (wobei in einigen Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung nicht alle Moleküle der Bindeschicht mit einem Festphasen-Reaktanden verknüpft sein müssen). Vorzugsweise ist Festphasen-Reaktand über ein Spacermolekül mit der Ankergruppe verknüpft. Die Anlagerung der Ankergruppen an das Trägermaterial aus der Lösung unter Bildung der erfindungsgemäßen Bindematrix ist ein spontaner Prozeß.

Di Inkubation des Trägermaterials mit der Reaktionslösung zur H rstellung der ersten Bindeschicht findet vorzugsweise unter Schutzgas und zweckmäßig rweise in einem inerten Lösungsmittel, das vorzugsweise frei von störenden Substanzen, z.B. H<sub>2</sub>O oder O<sub>2</sub> ist, statt.

Gegebenenfalls kann in einem zweiten Schritt durch Inkubation mit einer zweiten Reaktionslösung eine weitere Substanz ang - lagert werden, insbesondere wenn der Festphasen-Reaktand aus mehreren, nicht kovalent miteinander verbundenen Komponenten besteht. Zum Aufbringen der zweiten und ggf. weiteren Schichten sind die Reaktionsbedingungen nicht kritisch, so daß ohne Schutzgas und mit Wasser als Lösungsmittel gearbeitet werden kann.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte laterale Bindeschicht ist mikroskopisch homogen, wie z.B. durch die
Surface plasmon microscopy nachweisbar (B. Rothenhäusler und
W. Knoll, Surface Plasmon Microscopy, Nature, Vol. 332, Nr.
6165, S. 615-617 (1988); W. Hickel, B. Rothenhäusler und W.
Knoll, "Surface Plasmon Microscopic Characterisation of
external surfaces", J.Appl.Phys. (1989), S. 4832-4836; W.
Hickel, W. Knoll "Surface Plasmon optical characterisation
nof lipid monolayers at 5 µm lateral resolution",
J.Appl.Phys. 67 (1990), S. 3572 ff.). Bei einer Auflösung von
5 µm sind keine Dickenunterschiede meßbar.

Weiterhin betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Bestimmung eines Analyten in einer Probelösung mittels einer spezifischen Bindungsreaktion zwischen mindestens zwei bioaffinen Reaktanden, von denen einer an eine Festphase gekuppelt vorliegt und der oder die anderen Partner frei sind, wobei man einen Festphasen-Reaktanden verwendet, der Bestandteil iner erfindungsgemäßen Bindematrix ist. B i einem derartigen Verfahren kann der Nachweis dr Bindung des freien Reaktionspartners an den Festphasenr aktand n dadurch ermöglicht wrden, daß der freie Bindungspartner eine Marki rungsgrupp trägt. Gebräuchlich ist insbesonder di Markierung mit einem Enzym oder mit einem fluoreszierenden oder lumineszierenden Bestandteil. Die dadurch ermöglichte indirekte optische Beobachtung der Bindung erlaubt einen genauen quantitativen Nachweis.

Grundsätzlich kann die Bindung optisch, elektrochemisch, aber auch über die Wärmetönung oder die Massenbildung bestimmt werden. Für elektrochemische Techniken kommen insbesondere potentiometrische und amperometrische Methoden in Frage, wie sie beispielsweise in "Biosensors", Turner, Karube, Wilson (eds.), Oxford Press, 1987 oder Bergveld, Biosensors & Bioelectronics 6, 55-72 (1991) beschrieben sind. Bestimmungen über die elektrische Leitfähigkeit oder Kapazitätsänderung sind als elektrochemische Techniken ebenfalls möglich.

Vorzugsweise erfolgt jedoch der Nachweis der Bindung durch optische, insbesondere reflexionsoptische Techniken, bei der die Zunahme der Schichtdicke einer extrem dünnen Schicht mit dem trägerfixierten Reaktanden durch Bindung des freien Bindungspartners beobachtet werden kann. Ein Überblick über diese Techniken wird gegeben in Sadowski: "Review of optical methods in immunosensing", SPIE, Vol. 954 Optical testing and Metrology II (1988), 413-419.

Ein besonders bevorzugtes reflexionsoptisches Verfahren ist der Nachweis der Bindung durch Oberflächenplasmonenresonanz. Bei diesem Verfahren besteht das Analyseelement aus einem durchsichtigen dielektrischen Material, auf dem in sehr geringer Schichtdicke eine metallisch leitende Schicht aufgebracht ist, welche den Festphasen-Reaktanden trägt. Dieses Analyselement wird vielfach auch als optischer Immunsensor bezeichnet. Beispiele für solche optischen Immunsensor n sind

in der EP-A 0 112 721, der EP-A 0 276 142 und in der EP-A 0 254 575 beschrieben. Besonders bevorzugt für den quantitativen Nachweis dr Bindung an die Festphas ist jedoch der in Beispiel 4 dargestellte Immunsensor. Das Prinzip eines derartigen Immunsensors wird detailliert in der DE 40 24 476 vorgeschlagen, auf deren Offenbarung hier Bezug genommen wird.

Die vorliegende Erfindung soll im weiteren durch die folgenden Beispiele in Verbindung mit den Figuren 1 bis 3 verdeutlicht werden.

- Fig. 1 ist die schematische Darstellung einer Meßeinrichtung, mit der die Bindung eines freien Reaktionspartners an die Festphase bestimmt werden kann.
- Fig. 2 zeigt die Dicke von Bindematrices, hergestellt durch die Kombination einer Komponente mit Festphasen-Reaktanden und eines Verdünnungsmoleküls sowie die Dicke des daran gebundenen Streptavidins (Beispiel 23 und 24):

Kurve 1: Dicke der Biotinmonolayer

Kurve 2: Dickenzuwachs durch Streptavidin in Abhänqiqkeit vom Molenbruch x an Biotin

Csiotinverbindung 5

x = Csiotinverbindung 5 + Verdünnungsmoleküle

C: molare Konzentration

Fig. 3 zeigt eine Liste der erfindungsgemäß hergestellten Biotin- oder Biotinderivatverbindungen.

# Beispiel 1 Synth se von Bisbiotinoylcystamin (Biotinverbindung I)

Biotin-N-hydroxysuccinimidester wurde zu einer Lösung von Cystaminiumdichlorid und Triethylamin in Dimethylformamid (DMF) gegeben. Die Reaktionsmischung wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach beendeter Reaktion wurde der entstandene Niederschlag abfiltriert, an der Ölpumpe getrocknet und aus Aceton umkristallisiert. Die Zielverbindung wurde in 40 tiger Ausbeute erhalten.

Synthese von Biotin (11-mercapto)undecanylester (Biotinverbindung 2)  $Na_2S_2O_3 + Br$ 

Aus Bromundecanol (Merck) wurde durch 4-stündiges Kochen der ethanolischen Lösung am Rückfluß und langsames Zutropfen einer gesättigten wäßrigen Natriumthiosulfatlösung das entsprechende Buntesalz dargestellt. Es kristallisierte beim Abkühlen der Lösung aus und wurde durch Umkristallisation aus Ethanol gereinigt.

Aus diesem Buntesalz wurde durch Kochen mit ein r wäßrigen Thioharnstofflösung, die mit Salzsäur auf pH l.gestellt

word n war, das symmetrische Disulfid in 98 %iger Ausb ut darg st llt. Es kristallisierte beim Abkühlen aus der R aktionsmischung aus.

Das Disulfid wurde mit Biotin und 10 mol% 4-Dimethylaminopyridin (DMAP) in DMF durch Erwärmen gelöst und durch Zugabe von in DMF gelöstem Dicyclohexylcarbodiimid (DCCI) die Veresterung bei -15°C eingeleitet. Nach 5 Stunden wurde der Ansatz auf Raumtemperatur gebracht und weitere 18 Stunden gerührt. Nach beendeter Reaktion wurde das DMF im Ölpumpenvakuum bei Raumtemperatur entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie gereinigt. Es wurde 11,11'-Bis-Biotinylester-undecyl-1,1'-disulfid in 13 %iger und das entsprechende monosubstituierte Produkt in 23 %iger Ausbeute erhalten.

Das biotinylierte Disulfid wurde nun mit Dithiothreitol (DTT) (Aldrich) in siedendem Methanol unter Argonatmosphäre reduziert. Nach beendeter Reaktion (24 h) wurde die Reaktionsmischung bis zur Trockne eingeengt und das entstandene Disulfidothreitol sowie überschüssiges DTT durch Extraktion mit wenig Wasser abgetrennt. Das Gemisch wurde dann durch Flash-Chromatographie aufgetrennt und das gewünschte Produkt in 80 %iger Ausbeute isoliert.

Synthese von 11-Mercaptound cansaur -(8-biotinoylamido-3,6-dioxyoctyl)amid (Biotinverbindung 3)

Der Aktivester der 11-Bromundekansäure wurde mit 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan im Überschuß in DMF-Lösung in der Kälte umgesetzt. Nach beendeter Reaktion wurde das ausgefallene N-Hydroxysuccinimid abfiltriert und das überschüssige Amin gemeinsam mit dem DMF im Ölpumpenvakuum abgetrennt.

Di erhaltene Zwischenstufe wurde dann mit Biotinaktivester, wiederum in DMF, umgesetzt. Das entstandene Alkylbromid wurde nach beendeter R aktion durch Flash Chromatographie (CHCl<sub>3</sub>/CH<sub>3</sub>OH:1/1) isoli rt.

Das Rohprodukt wurde zum Buntesalz umg setzt (s. Beispi l 2) und anschließend direkt mit 1N Salzsäure unter Argon hydrolysiert. Die Lösung wurde heiß filtriert, um den entstandenen Schwefel abzutrennen. Daraufhin wurde das Filtrat bis zur Trockne eingeengt und das rohe Mercaptan mit Chloroform/Ethanol extrahiert, der Extrakt eingeengt und mittels Flash-Chromatographie (CHCHl<sub>3</sub>/CH<sub>3</sub>OH:1/1) abgetrennt. Das gewünschte Produkt wurde in 3 %iger Ausbeute erhalten.

#### Beispiel 4:

Herstellung des Biotinmonolayers 1 aus der Biotinverbindung 1

Als feste Träger dienen Objektträger aus Hochindexglas SF57, die mit Chrom (1 nm) als Haftvermittler und mit Gold (41 nm) bedampft werden. Das biotinylierte Disulfid (aus Beispiel 1) wird als 6x10-4 mol/1 (M) Lösung in CHCl<sub>3</sub>/EtOH 1:1 angesetzt. Unter einer Argon-Schutzgasatmosphäre wird der Objektträger zwei Stunden lang in der Reaktionslösung inkubiert, anschließend mit reinem Lösungsmittel gründlich gespült und in einem Argon-Strom getrocknet. Eingebaut in einen modifizierten Kretschmann Aufbau (Fig.1) kann die beschichtete Probe sowohl gegen Luft als auch gegen wäßrige Medien charakterisiert werden.

Figur 1 zeigt schematisch eine Meßeinrichtung zur reflexionsoptischen Bestimmung der Bindung des freien Reaktionspartners an die Festphase.

Diese reflexionsoptische Meßeinrichtung enthält einen Laser 10. Der von dem Laser ausgehende Primärstrahl 11 fällt unter einem Winkel  $\vartheta$  zur Flächennormalen 17 des Testbereichs 20 ein. Das reflektiert Licht wird von einer Sammellins 12 auf die in der Bildebene ang ordnet Diod 13 abgebildet.

Di Meßeinrichtung nthält weit rhin in Prisma 16 in Kr tschmann-Anordnung und eine Flußküvett 14 mit Zutrittsund Ausgangsöffnungen 15 für die Testlösung.

Der Testbereich 20 besteht aus einem Prisma 16 in Kretschmann-Anordnung, einer dielektrischen, optisch transparenten Trägerschicht 22 und einer dünnen Metallschicht 23a, 23b, die auf die Trägerschicht 22 aufgedampft ist. Die dünne Schicht der Indexflüssigkeit 21 verbindet das Prisma 16 ohneoptische Brechung mit der optisch transparenten Trägerschicht 22, da sie den gleichen Brechungsindex wie diese beiden Teile besitzt. Im vorliegenden Falle stellt 23a die oben erwähnte Chromschicht und 23b die die aufgedampfte Goldschicht dar. 25 stellt das Spacermolekül dar, welches über Ankergruppen die Bindung des Festphasen-Reaktanden 26 an die Goldoberfläche vermittelt. 27 stellt den freien Reaktionspartner dar, der mit dem Festphasenreaktanden bindefähig ist und in der Testphase 28 vorliegt.

Mit Hilfe der Fresnel'schen Gleichungen läßt sich die Reflexion an Grenzflächen berechnen und an die PSP-Spektroskopie
Daten anfitten, wobei man für jede Schicht eine Angabe zur
"optischen Dicke" (=n²xd, mit n = Brechnungsindex und d =
Dicke) erhält. Unter der Annahme eines Brechungsindex für
Thiolalkane von n = 1,45 ergibt sich für das adsorbierte
Disulfid eine Dicke von 0,5 nm. Vergleiche mit dem theoretischen Wert von -1,6 nm deuten auf eine bei weitem nicht vollständige Belegung der Oberfläche hin.
Mit einer ca. 30 %igen Belegung der Oberfläche liegt daher
ein "verdünnter" Biotinfilm vor.

Bindung von Str ptavidin an den Biotin-Monolayer 1/ Herstellung des Streptavidin-Monolay rs 1

Um die Reaktionsfähigkeit der biotinylierten Fixierschicht zu überprüfen, tauscht man die 0,5 M wäßrige NaCl-Lösung (als Referenz) gegen eine ~5x10.7 M Streptavidin-Lösung aus.

Die anschließende molekulare Erkennungsreaktion durch Streptavidin erreicht innerhalb einer Stunde den Sättigungswert von
3,0 nm Dickenzunahme. Dabei wurde ein Brechungsindex des
Proteins von n = 1,5 zugrunde gelegt. Es ist anzunehmen, daß
der wahre, optisch effektive Brechungsindex niedriger liegt,
da die Zwischenräume der adsorbierten Proteinmoleküle mit
Wasser (n = 1,33) gefüllt sind. Unter Berücksichtigung dieser
Erkenntnis läßt sich der gefundene Dickenzuwachs recht gut
mit den röntgenographischen Werten von einkristallinem
Streptavidin (d = -4,5 nm) vergleichen.

#### Beispiel 6

Herstellung des Biotin-Monolayers 2 aus der Biotinverbindung 2

Die Präparation erfolgte größtenteils analog zu Beispiel 4. Abweichungen traten nur bei der Thiol-Adsorption an den festen Trägern auf. So betrug die Konzentration der Lösung hier 4x10.4 mol/l und die Inkubation dauerte 6 Stunden.

Für die Dicke der Thiolschicht erhält man gegen Luft einen Wert von 3,0 nm und gegen die wäßrige Umgebung 3,2 nm. Unter Berücksichtigung eines Meßfehlers von ca. ± 0,2 nm und möglichen Abweichungen des Brechungsindex der wäßrigen Subphase stimmt diese Dicke recht gut mit dem theoretischen Wert von -2,8 nm überein.

Mit einer Bel gung von ca. 100 % liegt hier in dicht gepackter Biotinfilm vor.

# Beispiel 7

Bindung von Streptavidin an den Biotin-Monolayer 2/Herstellung des Streptavidin-Monolayers 2

Die Bindung des Streptavidins kann auch online über die Verschiebung der (Flanke der) Resonanzkurve verfolgt werden, so daß auch kinetische Daten zugänglich sind.

Nimmt man für den Dickenzuwachs durch Adsorption einen monoexponentiellen Verlauf an, so erhält man für die reflektierte Intensität in Abhängigkeit von der Zeit:

 $I=I_{\infty}[1-\exp(-t/\tau)]$ 

Im: Intensität nach t = ∞

r : Zeitkonstante

Die Zeitkonstante t, in der sich die Adsorption bis auf 1/e dem Sättigungswert genähert hat, beträgt in diesem Experiment -13 Minuten.

Die resultierende Streptavidin-Schicht beträgt 0,8 nm, was einer sehr unvollständigen Belegung mit Protein entspricht. Die Homogenität der Schicht kann mit PSP-Mikroskopie kontrolliert werden mit dem Ergebnis, daß keine Unebenheiten festzustellen sind. Das Protein lagert sich demnach zwar als zu dünne, aber dennoch gleichmäßige Schicht (bzgl. der lateralen Auflösung von  $\sim$ 5  $\mu$ m) an.

Mit einer Belegung von ca. 27 % liegt hier ein "verdünnter" Streptavidinfilm vor.

Herstellung des Biotin-Monolay rs 3 aus der Biotinverbindung 3

Das biotinylierte Thiol mit Spacer aus Beispiel 3 wurde aus einer 1,25x10<sup>-4</sup> M Lösung adsorbiert. Ansonsten waren die Präparationsbedingungen analog Beispiel 4.

Nach Beendigung der Proteinadsorption und Charakterisierung des Schichtsystems gegen die wäßrige Umgebung wurde die Probe gründlich mit 0,5 M NaCl-Lösung gespült und unter einem Stickstoffstrom getrocknet. Nach erneuter PSP-Spektroskopie gegen Luft konnte die Probe wieder wäßriger Umgebung ausgesetzt werden, um so eventuelle Veränderungen durch den Umgebungswechsel und das Spülen zu detektieren.

Für den biotinylierten Thiollayer ergab sich eine Dicke von 0,7 nm, sowohl gegen Luft als auch gegen die wäßrige Subphase. Dieser Wert ist bei weitem nicht mit dem theoretischen von -3,7 nm zu vergleichen, so daß die Moleküle wohl vereinzelt vorliegen und eine sehr unvollständige Schicht ausbilden.

Mit einer ca. 19 %igen Belegung liegt hier wiederum ein "ver-dünnter" Biotinfilm vor.

Beispiel 9

Bindung von Streptavidin an den Biotin-Monolayer 3/Herstellung des Streptavidin-Monolayers 3

Die Adsorption des Streptavidins erfolgte in diesem Fall außerordentlich schnell. Den gleichen monoexponentiellen Verlauf für die Dickenzunahme angenommen erhält man hier eine Zeitkonstante z von nur 1 Minute.

Der Streptavidin-Layer erreicht insgesamt eine Dicke von 3,1 nm und erscheint in der PSP-Mikroskopi mit unspezifisch adsorbierten Prot inaggregat n oberflächig belegt. Ein Spülen mit der entsprechenden Subphase und Trocknen fügt dem Schichtsystem keinen Schaden zu, so daß die Dicke (gegen Luft) mit 3,0 nm annähernd konstant bleibt. Nach erneutem Befüllen der Küvette mit wäßriger Subphase erscheint der Film jetzt mikroskopisch als homogen.

### Beispiel 10

Bindung eines biotinylierten Antikörpers an die Streptavidin-Monolayer 2 und 3

Streptavidin besitzt als tetrameres Protein vier Bindungsstellen für Biotin/biotinylierte Moleküle. Nach Anlagerung an
den Fixierlayer sollten aufgrund geometrischer Überlegungen,
in Richtung der wäßrigen Subphase zwei Bindungsstellen für
weitere Erkennungsreaktionen zur Verfügung stehen. Dies wurde
mit einem biotinylierten Antikörper gegen TSH, dem entsprechenden nicht modifizierten Antikörper (als Referenz) und dem
dazugehörenden Antigen TSH als Probe überprüft. Die Durchführung der immunologischen Bestimmungsreaktion erfolgte wie in
Beispiel 2 von EP-A 0 344 578 beschrieben.

Der biotinylierte Antikörper adsorbiert aus einer 1x10.6 M wäßrigen Lösung an verschieden präparierte Streptavidin-Layer. Die dabei erzielten Ergebnisse scheinen in einem starken Maße von der jeweiligen Dicke und damit der Packungsdichte der Streptavidin-Schicht abzuhängen.

So erhält man bei Adsorption des biotinylierten Antikörpers an einen dichtgepackten Steptavidin-Monolayer 3 aus Beispiel 9 von 3,0 nm, nur einen geringen Dickenzuwachs von 0,5 nm. Begleitet wird dieser Vorgang von einer anfänglichen Dickenabnahme, vermutlich durch das Lösen von nicht ausreichend f st fixi rtem Str ptavidin. Di anschließ nde Dickenzunahme erfolgt mit einer Z itkonstante r ~3 Minuten.

Adsorbi rt man unt r analog n Bedingungen d n biotinylierten Antikörp r j doch an d n Streptavidin-Monolay r 2 aus Beispiel 7 von 0,8 nm, so ergibt sich ein s hr viel stärkerer Effekt von insgesamt 5,1 nm Dickenzunahme. B i genauerer Betrachtung der Kinetik erkennt man anfangs die geringe Dikkenabnahme und dann die sehr viel stärkere Adsorption. Die Kinetik muß hier wohl eher biexponentiell beschrieben werden. Für den ersten Zeitabschnitt ergibt sich als Zeitkonstante r -5 Minuten.

Der dichtgepackte Streptavidin-Monolayer 3 bindet den biotinylierten Antikörper langsamer als der "verdünnte" Streptavidin-Monolayer 2. Der "verdünnte" Streptavidin-Monolayer 2 hat außerdem eine wesentlich höhere Bindekapazität pro Flächeneinheit. Damit ist der erreichbare Meßeffekt pro Zeit bei dem "verdünnten" Streptavidinfilm wesentlich größer.

~ ;

| Tabelle                                   |        |                     |                                 |        |  |              |
|---|--------|---------------------|---------------------------------|--------|--|--------------|
| Bindefilm                                 | Dichte | Dichte dor Belegung | Hydrophiler Spacer<br>an Biotin | Spacer | Bindefähigkeit   | Bindekinetik |
| Biotin-M nolayer 10)                      |        | 30 %                | nein                            |        | Bindet Streptavidin zu<br>einem dichten Film             |              |
| Biotin-Monolayer 2 <sup>b)</sup>          |        | 100 %               | nein                            |        | Bindet Streptavidin zu<br>einem Film mit 27 % Belegung   | c = 13 min.  |
| Biotin-Monolayer 3•)                      |        | 19 8                | ĵ.                              |        | Bindet Streptavidin zu<br>einem dichtgepackten Film      | c = 1 min.   |
| Streptavidin-<br>Monolayer 2°)            |        | 27 .                | ŧ                               |        | Bindet biotinylierten AK<br>zu einem dichtgepackten Film | r = 3 min.   |
| St ptavidin-<br>Monolayer 3 <sup>b)</sup> |        | 100 \$              | ŧ                               |        | Bindet biotinylierten AK<br>zu einem zu ca. 10% belegten | r s sain.    |
| •): crfindungsgemäß                       |        | b): nicht erf       | erfindungsgemäß                 |        |  |              |

Beispiel 11
Synth se von Bis-dodecansäur -disulfid
(Die Synth se wird unter Inertgas (N<sub>2</sub>) durchg führt)

a) 12-Mercapto-dodecansäuremethylester
2,3 g (0,1 mol) Natrium wird in 200 ml absolutem und entgastem Methanol gelöst. Die resultierende Lösung wird mit Eis gekühlt. Hierzu werden 7,1 ml (0,1 mol) Thioessigsäure, dann
14,4 g (50 mmol) Bromdodecansäure zugegeben und die Lösung 5
Std rückflußgekocht. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird
15 ml conc. HCl zugefügt und 3 Std. unter Rückfluß gekocht.
Anschließend werden nach Abkühlung 300 ml Ether zugegeben und die Etherphase 3 x mit H<sub>2</sub>O, 1 x mit gesättigter NaCl-Lösung (je 100 ml) ausgeschüttelt. Nach Trocknung der organischen Phase über Natriumsulfat wird das Lösungsmittel abgezogen.

6

Ausbeute: 12,2 g

DC: R<sub>f</sub> = 0,86 (Kieselgel; Essigester/Petrolether 19/1 + 1%

Essigsäure)

b) 12-Mercapto-dodecansäure

12,2 g des Produkts aus 11a) werden in 200 ml abs. und entgastem Methanol gelöst, mit 100 ml 1 N NaOH versetzt und 3 Std. unter Rückfluß gekocht. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch in ein Eisbad aus 400 ml Eiswasser, 20 ml conc. HCl und 600 ml Ether gekippt. Die Etherphase wird abgetrennt, 3 x mit je 300 ml H<sub>2</sub>O, 1 x mit 100 ml gesättigter NaCl-Lösung ausgeschüttelt und über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet. Nach Abfiltration des Trockenmittels wird das Lösungsmittel abgezogen.

Ausbeute: 12,3 g

DC: R<sub>f</sub> = 0,68 (Kieselgel; Essigester/Petrolether 19/1 + 1%

Essigsäure)

c) Bis-dodekansäur -disulfid
12,0 g des Produkts aus 11b) werden in 170 ml Ethanol suspendiert und unter kräftigem Rühren ine Lösung aus 6,3 g Jod in
200 ml Ethanol zugetropft. Die Zugabe wird abgebrochen, sobald eine gelbe Lösung entsteht, die sich nicht mehr entfärbt. Anschließend wird 550 ml Ether und 350 ml H<sub>2</sub>O zugegeben, die Wasserphase abgetrennt und nochmals mit Ether nachgewaschen. Die vereinigten Etherphasen werden mit gesättigter
NaCl-Lösung geschüttelt und über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet. Der nach
Filtration des Trockenmittels und Entfernung des Lösungsmittels verbleibende Rückstand wird aus Aceton umkristallisiert.

Ausbeute: 10 g (86 % d.Th.)

DC: R<sub>f</sub> = 0,57 (Kieselgel; Essigester/Petrolether 19/1 + 1% Essigsäure)

Beispiel 12
Synthese von Bis-(biotinamido-3,6-dioxaoctyl)-dodecansäure-amid-disulfid (Biotin-Verbindung 4)

1,38 g (3 mmol) des Produkts aus Beispiel 11c und 1.76 g (7 mmol) 2-Ethoxy-N-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin (EEDQ) werden in einer Mischung aus 150 ml THF und 150 ml DMF gelöst, dann eine Lösung aus 2,25 g (6 mmol) Biotinoyl-1,8-diamino-3,6-dioxaoctan (Biotin-DADOO) in 40 ml DMF zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird dann 3 Std lang bei 50°C erhitzt. Anschließend wird eingeengt und der Rückstand mit 100 ml Chloroform aufgenommen, 2 x mit je 100 ml H<sub>2</sub>O ausgeschüttelt. Nach Trocknung über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> wird das Lösungsmittels abgezogen und der Rückstand über Kieselgel chromatographiert (Flash-Chromatographie, Laufmittel: Chloroform/Methanol 9/1).

DC: Rf = 0,31 (Kieselgel; Chloroform/Methanol 8/1)

MS: m/e = 1175 (pos. FAB)

Synth se von S-(Biotinamido-3,6-dioxaoctyl)-dodecansäureamid-S'-dodecansäuredisulfid (Biotin-Verbindung 5)

Ansatz identisch mit Beispiel 12

Ausbeute : 300 mg (9 % d.Th.)

DC: Rf = 0,05 (Kieselgel; Chloroform/Methanol 8/1)

MS: m/e = 817 (neg. FAB)

#### Beispiel 14

Synthese von Biotinamido-3,6-dioxaoctyl-12-mercaptododekansäureamid (Biotin-Verbindung 6) (Die Synthese ist unter Inertgas durchzuführen)

300 mg (0,3 mmol) des Produkts aus Beispiel 12 und 0,5 g (3,3 mmol) Dithiothreitol (DTT) wird in 100 ml absolutem und entgastem Methanol gelöst und Inertgasatmosphäre 10 Std gerührt. Die Reaktionsmischung wird danach zur Trockene eingeengt, der Rückstand in Methylenchlorid aufgenommen und mit H<sub>2</sub>O ausgeschüttelt. Die organische Phase wird über Na<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> getrocknet, dann eingeengt und der Rückstand per Flash-Chromatographie (Kieselgel; Methylenchlorid/Ethanol 1/1) gereinigt. DC: Rf = 0,27 (Kieselgel; Chloroform/Methanol 8/1)

#### Beispiel 15

Desthiobiotin-N-hydroxy-succinimidester

Zu einer Lösung aus 3 g (14 mmol) Desthiobiotin (Sigma) und 3,5 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid in einem Gemisch aus 40 ml DMF und 40 ml Dioxan gab man unter intensivem Rühren eine Lösung aus 1,8 g (15,5 mmol) N-Hydroxysuccinimid in 40 ml Dioxan. Man rührte 4 Stunden bei 20°C, wobei ein feiner weißer Niederschlag ausfiel, der nach beendeter Reaktion (DC-Kontrolle) abfiltriert wurde. Das Filtrat wurde im Vakuum

10

eingeengt, mit wenig Ethylacetat/DMF 4/1 aufgenommen und bei 4°C 16 Stunden st h n gelass n. Dabei fiel weiter r Nied r-schlag aus, der abfiltriert wurde. Diesen Vorgang wiederholte man mehrfach, bis keine Ausfällung mehr zu beobachten war. Das eingeengte Filtrat wurde in wenig Ethanol aufgenommen und durch Zugabe von Diisopropylether das Produkt ausgefällt. Nach Filtration ließ man das Filtrat 16 Stunden bei 4°C st-hen, wobei weiterer Niederschlag ausfiel und abfiltriert wurde. Nach Trocknen im Vakuum bei 50°C erhielt man ein weißes, feinkristallines Produkt.

Ausbeute: 1,6 g (37 %)

DC (Kieselgel 60): Eluens Ethylacetat/Methanol = 6/4 RF = 0,75

Beispiel 16
D-Desthiobiotinoyl-1,8-diamino-3,6-dioxaoctan, Desthiobiotin-DADOO

Zu einer Lösung von 7,5 ml (50 mmol) 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan in 50 ml Dioxan wurde eine Lösung aus 1,6 g (5 mmol)
Desthiobiotin-N-hydroxysuccinimidester langsam zugetropft und
das Reaktionsgemisch 16 Stunden gerührt. Nach Abschluß der
Umsetzung wurde das Gemisch am Rotationsverdampfer zum Öl
eingedampft, mit Ethylacetat/Ether ein Teil des überschüssigen DADOO herausgewaschen und der Rest über Säulenchromatographie an Kieselgel aufgereinigt.

Kieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol 6/4 + 10% NH<sub>3</sub>.

DC: gleiches Eluens, RF = 0,3

Ausbeute: 0,8 g (50 %)

Bis-(Desthiobiotinamido-3,6-dioxaoctyl-)dodecansaur amiddisulfid

Desthiobiotinverbindung 1

Eine Lösung von 1,6 g (5 mmol) Desthiobiotin-DADOO (6), 2,3 g (0,5 mmol) Bis-dodecansäure-disulfid (Beispiel 11c), 0,74 g (5,5 mmol) 1-Hydroxy- benzotriazol und 1,14 g (5,5 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid in 50 ml Dimethylformamid werden 24 Stunden bei 20°C gerührt. Nach beendeter Reaktion (DC-Kontrolle) wird das Reaktionsgemisch am Rotationsverdampfer zum Öl eingedampft und über Flash-Chromatographie an Kieselgel (Eluens: Chloroform/Methanol 9/1) gereinigt.

prin.

DC: Kieselgel 60, Eluens Chloroform/Methanol 9/1,

RF = 0,4

Ausbeute: 0,25 g (5%)

# Beispiel 18

S-(Desthiobiotinamido-3,6-dioxaoctyl)-dodecansäureamid-S'dodecansäuredisulfid Desthiobiotinverbindung 2

Aus der Flash-Chromatographie des Reaktiongemisches aus Beispiel 17 erhielt man diese Verbindung als weißes amorphes Pulver.

DC: Kieselgel 60, Eluens Chloroform/Methanol 9/1,

RF = 0.3

Ausbeute: 0,8 g (20 %)

12-Mercapto-(desthiobiotinamido-3,6-dioxaoctyl)-dodekansäureamid

Desthiobiotinverbindung 3

Eine Lösung aus 200 mg (0,2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 17 und 2 g (13 mmol) Dithiothreitol in 50 ml Methanol wurde 36 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen und der Rückstand in Chloroform aufgenommen. Anschließend wird so häufig mit Wasser ausgeschüttelt, bis im DC kein Dithiothreitol mehr nachweisbar ist. Die Chloroformphase wird über Natriumsulfat getrocknet und am Hochvakuum eingedampft. Die Aufreinigung erfolgte durch Flash-Chromatographie an Kieselgel, Eluens: Chloroform/Isopropanol 18/2.

DC: Kieselgel 60, Eluens Chloroform/Methanol 9/1, RF = 0,35 Ausbeute: 60 mg (30 %)

Beispiel 20

1000

Diphenylhydantoin-N-propionamido-3,6-dioxaoctyl-12-mercapto-dodecansaureamid

Diphenylhydantoin-Verbindung

Analog Beispiel 16 erhält man aus Diphenylhydantoin-N-propionsäure (Cook et al., Res. Communications in Chemical Pathology and Pharmacology 5, (1973), S. 767) und 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan Diphenylhydantoin-N-propionyl-DADOO. Aus Diphenylhydantoin-N-propionyl-DADOO und Bis-dodekansäure-disulfid gemäß Beispiel 11 c) erhält man analog Beispiel 13 das entsprechende gemischte Disulfid; nach Spaltung mit DTT Diphenylhydantoin-N-propionamido-3,6-dioxaoctyl-12-mercaptododecansäureamid.

Synthese von Bis-(hydroxyphenylazo-benzoylamido-3,6-dioxa-octyl)-dodecansäureamid-disulfid [Bis-(HABA-DADOO)-dod cansäureamid-disulfid]

Die Synthese erfolgt analog Beispiel 12 mit 1,4 g des Produkts aus Beispiel 11c und 2,4 g [2-(4-Hydroxyphenylazo)-benzoyl]-1,8-diamino-3,6-dioxaoctan (HABA-DADOO)

DC: Rf = 0,65 (Kieselgel; Essigester/Methanol 4/1)

Die Synthese von HABA-DADOO erfolgt analog Beispiel 16 aus HABA-OSu und DADOO (Diamino-3,6-dioxa-octan). HABA-OSu wird analog Beispiel 15 aus HABA und N-Hydroxysuccinimid hergestellt.

1 .- .

DC (HABA-DADOO): Rf = 0,52 (Kieselgel; Butanol/Eisessig/Wasser 10/3/5)

DC (HABA-OSu): Rf = 0,89
(Kieselgel; Butanol/Eisessig/Wasser 10/3/5)

# Beispiel 22

Synthese von (Hydroxyphenylazo-benzoylamido-3,6-dioxaoctyl)-12-mercaptododecansäureamid.

(Die Synthese wird unter Inertgas durchgeführt)

Die Synthese erfolgt analog Beispiel 14 mit 200 mg des Produkts aus Beispiel 21.

DC: Rf = 0,68 (Kieselgel; Essigester/Methanol 4/1)

S ...

## Beispiel 23

E rst llung von Biotin-Monolayern aus der Biotinverbindung 5 und Bis(11-hydroxyundecyl)disulfid

Die Beschichtung erfolgt analog Beispiel 4. Als feste Träger dienen Objektträger aus Hochindexglas LA SF N 9, die mit Gold (50 nm) bedampft wurden.

Zur Beschichtung wurde die unsymmetrische, ein Biotinmolekül tragende Disulfid Biotin-Verbindung 5 (Beispiel 13) und das symmetrische kein Biotin-Molekül tragende Bis(11-hydroxyunde-cyl)disulfid (Zwischenstufe in Bsp.2) eingesetzt. Beide Verbindungen tragen jeweils 2 Spacer (CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>.

| Mischungen  | Molenbruch Biotinver- bindung 5 | Molenbruch Biotin<br>bezogen auf die<br>Spacer | Belegungs-<br>grad<br>[ca. %] |
|---|---------------------------------|--|-------------------------------|
| "Mischung" 1<br>(reine Biotin-<br>verbindung 5)       | 1.0                             | 0.5  | 50                            |
| Mischung 2  | 0.6                             | 0.3  | 30                            |
| Mischung 3  | 0.4                             | 0.2  | 20                            |
| Mischung 4  | 0.2                             | 0.1  | 10                            |
| "Mischung" 5 (reines Bis(11-hydroxyundecyl)di- sulfid | 0.0<br>Y-                       | 0.0  | 0                             |

Die Gesamtkonzentration der Komponenten in den einzelnen Mischungen ist j weils  $5 * 10^{-6}$  mol/l in Ethanol.

Unter einer Argonschutzatmosphär wird dr Objektträg r 6 Stunden lang mit dr Lösung inkubiert, anschließ nd mit reinem Ethanol gespült und in einem Argonstrom g trocknet. Analog B ispiel 4 wird di Dicke des adsorbierten Biotin-haltigen Monolayers bestimmt.

Unter der Annahme eines Brechungsindex von 1.45 ergeben sich die in Fig. 2 gezeigten Dicken des adsorbierten Monolayers. Für die "Mischung" 1; d.h. den reinen Monolayer aus der Biotinverbindung 5 erhält man eine Dicke von 260 nm. Vergleicht man mit dem theoretischen Wert von ca. 250 nm, der aus dem Anteil von ca. 360 nm für den Biotin tragenden Teil des Disulfids und ca. 130 nm für den nicht Biotin tragenden Anteil folgt, ist die Oberfläche mit einem dichten Monolayer belegt. Da nur die Hälfte der Spacermoleküle mit einem Biotin verknüpft sind, ist die Belegung mit Biotin 50%.

Für die "Mischung" 5 erhält man eine dichte Belegung mit dem Biotin-freien Disulfid; für die Mischungen 2 - 4 abnehmende Dicken, die auf einen dem Mischungsverhältnis in der Inkubationslösung entsprechenden Anteil der Biotinverbindung 5 schließen lassen.

Beispiel 24
Bindung von Streptavidin an die Biotin tragenden Monolayer
aus Beispiel 23

C.

Analog Beispiel 5 werden die in Beispiel 23 erhaltenen Biotin tragenden Monolayer mit Streptavidin inkubiert. Die Sättigungswerte für den Dickenzuwachs durch die Streptavidinbindung sind in Fig. 2 gezeigt. Für den Molenbruch von 0.1 - 0.5 an Biotin beobachtet man eine sehr hohe Strepavidinbindefähigkeit. Es resultieren dichte Streptavidinfilme mit einer Belegung zwischen 67% und 100%. Die Bindekinetik ist mit Halbwertszeit n von 1-2 min. sehr schnell.

Beispiel 25

Synthese von 1-tert.Butyloxycarbonyl-1,8-diamino-dioxaoctan, (mono-BOC-DADOO)

Eine Lösung von 142 g (1 mol) 1,8-Diamino-3,6-dioxaoctan (DADOO) in 900 ml Dioxan/Wasser (1/1 v/v) wird unter rühren langsam mit einer Lösung von 109 g (0,5 mol) Di-tert.butyldicarbonat in 450 ml Dioxan versetzt. Nach der Zugabe wird das Gemisch noch 1,5 h bei 20°C gerührt, anschließend das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand in 1 l Ethylacetat/Wasser (1/1 v/v) aufgenommen. Nach dem Abtrennen der wäßrigen Phase extrahiert man die organische Phase zweimal mit je 100 ml 0,1 N HCl. Die wäßrigen Phasen werden vereinigt, der pH-Wert mit verdünnter Natronlauge auf pH 9 bis 10 gestellt und die Lösung einer Flüssig-Flüssig-Extraktion im Perforator unterworfen. Nach 8-stündigem Extrahieren mit 750 ml Ethylacetat wird das Lösungsmittel entfernt und der Rückstand am Hochvakuum getrocknet.

Ausbeute: 32 g (26 %)

DC: Kieselgel 60,

Eluens Butylacetat/Wasser/Ammoniumhydroxid = 30/15/5,

RF = 0.45

Beispiel 26

Synthese von 1-(Biotin-aminocapronsäure)-(1,8-diamino-4,6-dioxaoctan)-amid, (Biotin-X-DADOO)

Eine Lösung von 0,9 g (2 mmol) D-Biotinoyl-aminocapronsäure N-hydroxysuccinimidester (Boehringer Mannheim, Best.Nr. 1003933) und 0,5 g (2 mmol) mono-BOC-DADOO in 10 ml Dioxan und 10 ml 0,1 mol/l Kaliumphosphatpuffer pH 8,5 werden ca. 2 Stunden b i 20°C gerührt. Nach beendeter Reaktion (DC-Kontrolle: Kieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 3/7, RF = 0,6) wird das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft und der

Rückstand mit 1 ml Trifluoressigsäur v rsetzt. Man rührt ca. 30 min bis zur vollständig n Abspaltung der BOC-Gruppe. Anschließend dampft man di Trifluor ssigsäure im Vakuum ab, versetzt den Rückstand mit 5 ml Ethylac tat, filtriert von Ungelöstem ab und dampft das Filtrat zur Trockene ein. Ausbeute: 0,96 g (98 %)

DC: Kieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 2:8, RF = 0,2

## Beispiel 27

Synthese von S-Acetyl-mercaptopropionsäure

Zu 10,6 g (100 mmol) Mercaptopropionsäure wird bei 20°C langsam 8,6 g (110 mmol) Acetylchlorid zugetropft. Nach beendeter Zugabe wird 10 min auf 100°C erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird einer Vakuumdestillation unterzogen und das Produkt bei 0,4 bar und 105°C rein gewonnen.

Ausbeute: 5,8 g (36 %)  $1-H-NMR-(CDCl_3): \delta (ppm) = 2,3 (s, 3H), 2,7 (t, 2H), 3,1 (t, 2H)$ 2H).

# Beispiel 28

Synthese von N-Succinimidyl-S-acetylthiopropionat, (SATP)

16,2 g (0,1 mol) S-Acetyl-mercaptopropionsäure, 12,7 g (0,11 mol) N-Hydroxysuccinimid und 22,7 g (0,11 mol) Dicyclohexylcarbodiimid werden in 0,4 l absolutem Ethylacetat 16 h bei 20°C gerührt. Ausgefallener Niederschlag wird abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingedampft. Der ölige Rückstand wird in wenig Ethylacetat aufgenommen und gekühlt. Dabei fällt weiterer Niederschlag aus, der verworfen wird. Dieser Vorgang wird zweimal wiederholt. Aus dem letzten Filtrat erhält man nach Eindampfen 13 g (50 %) SATP.

 $1H-NMR (CDCl_3): \delta (ppm) = 2,3 (s, 3H), 2,8 (s, 4H), 2,9 (m,$ 2H), 3,1 (m, 2H).

r,

### Beispiel 29

Synthese von Biotin-aminocapronsäure-amidodioxaoctyl-mercaptopropionsäur -amid, (Biotin-Verbindung 7)

Eine Lösung aus 0,96 g (2 mmol) Biotin-X-DADOO (aus Beispiel 26) und 0,5 g (2 mmol) SATP (aus Beispiel 28) werden in 20 ml Dioxan und 20 ml 0,1 mol/l Kaliumphosphatpuffer pH 8,5 bei 20°C 2 h gerührt. Anschließend wird die Lösung zur Trockene eingedampft, der Rückstand mit 2 ml Trifluoressigsäure aufgenommen und unter Inertgas 0,5 h bei 20°C gerührt. Die Aufreinigung erfolgt durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (Eluens: Ethylacetat/Methanol = 3:7).

Ausbeute: 150 mg (13 %)

DC: Kieselgel 60, Ethylacetat/Methanol = 3/7,

RF = 0,35

### Beispiel 30

Synthese von Biotinamido-3,6-dioxaoctyl-S-acetyl-mercaptopro-pionsäureamid, (Biotin-DADOO-SATP)

1 g (2,7 mmol) Biotin-DADOO gelöst in 40 ml 0,1 mol/l Kalium-phosphatpuffer pH 7,0 wird langsam mit einer Lösung aus 1,4 g (5,35 mmol) SATP (aus Beispiel 28) in 40 ml Dioxan versetzt. Während der Zugabe muß der pH-Wert kontinuierlich mit 0,1 mol/l Kaliumphosphatpuffer auf pH 7,0 nachgestellt werden. Nach beendeter Zugabe wird noch 10 min gerührt und anschliessend zur Trockene eingeengt. Das Rohprodukt kann ohne weitere Aufreinigung in die folgende Stufe eingesetzt werden. DC: Kieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 3,5/7,5, RF = 0,35.

## Beispiel 31

Synth s von Bis-(biotinamido-3,6-dioxaoctyl)-mercaptopropionsäureamid-disulfid, (Biotin-Verbindung 8)

1,6 g des Rohproduktes aus Beispiel 30 wird in 100 ml Stickstoff-gesättigtem 0,5 mol/l Kaliumphosphatpuffer pH 7,5 gelöst und mit 5,4 ml 1 mol/l methanolischer Hydroxylamin-Lösung versetzt. Es wird 2 h bei 20°C gerührt, anschließend im Vakuum zur Trockene eingedampft und über Flash-Chromatographie an Kieselgel (Ethylacetat/Methanol = 3/7) aufgereinigt.

Ausbeute: 150 mg (6 %)

DC: Kieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 3/7,

RF = 0.35

# Beispiel 32

Synthese von Biotinamido-3,6-dioxaoctyl-S-acetylmercaptoessigsäureamid, (Biotin-DADOO-SATA)

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 30 aus 187 mg (0,8 mmol) N-Succinimidyl-S-acetyl-thioacetat (SATA) (Boehringer Mannheim, Best.Nr. 1081765) und 300 mg (0,8 mmol) Biotin-DADOO.

Ausbeute: 109 mg (49 %)

DC: Rieselgel 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 6,5/3,5

RF = 0.35

#### Beispiel 33

Synthese von Bis-(biotinamido-3,6-dioxaoctyl)-mercaptoessig-säureamid-disulfid, (Biotin-Verbindung 9)

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel 31 aus 100 mg (0,2 mmol) Biotin-DADOO-SATA und 0,25 ml 1 mol/l methanolischer Hydroxylaminlösung.

Ausb ute: 55 mg (60 %).

DC: Kies 1g 1 60, Eluens Ethylacetat/Methanol = 3/7,

RF = 0,35

.

# Patentansprüche

- 1. Bindematrix, enthaltend ein Trägermaterial und einen daran über Ankergruppen adsorbierten Festphasen-Reaktanden, der mit mindestens einem freien Reaktionspartner bindefähig ist, dad urch gekennzeich net, daß der Festphasen-Reaktand eine verdünnte und im wesentlichen lateral homogene Bindeschicht auf der Oberfläche des Trägermaterials bildet.
- 2. Bindematrix nach Anspruch 1,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Belegung des Festphasen-Reaktanden auf der Oberfläche des Trägermaterials von 0,1 bis 90 % der maximalen Belegung ist.
- 3. Bindematrix nach Anspruch 2,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Belegung des Festphasen-Reaktanden auf der Oberfläche des Trägermaterials von 0,5 bis 70 % der maximalen Belegung ist.
- 4. Bindematrix nach Anspruch 3,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Belegung des Festphasen-Reaktanden auf der Oberfläche des Trägermaterials von 1 bis 40 % der maximalen
  Belegung ist.
- 5. Bindematrix nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß das Trägermaterial eine Metall-, Metalloxid- oder
  Glasoberfläche aufweist.

- 6. Bindematrix nach Anspruch 5,
  d a d u r c h g k e n n z e i c h n e t ,
  daß das Trägermat rial ine Gold-, Silber- oder Palladiumob rfläch aufw ist und di Ank rgruppe eine Thiol-,
  Disulfid- oder eine Phosphingruppe ist.
- 7. Bindematrix nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Ankergruppe mit dem Festphasen-Reaktanden über
  ein flexibles Spacermolekül verknüpft ist.
- 8. Bindematrix nach Anspruch 6,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß das flexible Spacermolekül mindestens eine Alkylengruppe der Formel (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> enthält, worin n eine natürliche Zahl zwischen 1 und 30 ist.
- 9. Bindematrix nach Anspruch 7 oder 8,

  dad urch gekennzeichnet,

  daß ein Spacermolekül mit zwei oder mehreren Molekülen

  des Festphasen-Reaktanden verknüpft ist.
- 10. Bindematrix nach Anspruch 9,
  dad urch gekennzeichnet,
  daß das Spacermolekül aus Cystamin gebildet ist.
- 11. Bindematrix nach Anspruch 7 oder 8,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß sich zwischen dem Spacermolekül und dem FestphasenReaktanden eine hydrophile Linkergruppe befindet.
- 12. Bindematrix nach Anspruch 11,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die hydrophile Linkergruppe eine oder mehrere Oxyethylengruppen enthält.

- 13. Bindematrix nach Anspruch 12,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die hydrophile Linkergruppe durch ein Amin- oder
  Hydroxyl-terminiertes Polyethylenoxid gebildet wird.
- 14. Bindematrix nach Anspruch 13,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die hydrophile Linkergruppe aus 1,8-Diamino-3,6dioxaoktan gebildet ist.
- 15. Bindematrix nach einem der Ansprüche 7 bis 14,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß sie neben den mit Festphasen-Reaktanden verknüpften
  Spacer-Molekülen noch Spacermoleküle enthält, die mit
  Ankergruppen versehen sind, aber nicht mit FestphasenReaktanden verknüpft sind.
- 16. Bindematrix nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
  da durch gekennzeich net,
  daß der Festphasen-Reaktand ein mit einem Antikörper
  bindefähiges Antigen oder Hapten ist.
- 17. Bindematrix nach einem der Ansprüche 1 bis 15,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß der Festphasen-Reaktand Biotin ist.
- 18. Bindematrix nach Anspruch 7 oder 8,

  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,

  daß der Festphasen-Reaktand aus einer inneren und einer

  äußeren Komponente besteht, wobei die äußere Komponente

  mit mindestens einem freien Reaktionspartner bindefähig

  ist.

- 19. Bindematrix nach Anspruch 18,
  d a d u r c h g k e n n z i c h n e t,
  daß die innere Komponente des F stphas n-Reaktanden ine
  unv rdünnte Schicht auf d r Oberfläche d s Trägermaterials bildet und die äußere Komponente an die innere
  Komponente durch Affinitätsbindung gekoppelt ist.
- 20. Bindematrix nach Anspruch 19,
  dad urch gekennzeichnet,
  daß die innere Komponente Biotin und die äußere Komponente Streptavidin ist.
- 21. Verfahren zur Bestimmung eines Analyten in einer Probelösung mittels einer spezifischen Bindungsreaktion zwischen mindestens zwei bioaffinen Reaktanden, von denen
  einer an eine Festphase gekuppelt vorliegt und der oder
  die anderen Reaktionspartner frei sind,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß man einen Festphasen-Reaktanden verwendet, der Bestandteil einer Bindematrix nach einem der Ansprüche 1
  bis 20 ist.
- 22. Verfahren nach Anspruch 21,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß man die spezifische Bindungsreaktion optisch, elektronisch, über die Wärmetönung oder die Massenbilanz
  bestimmt.
- 23. Verfahren nach Anspruch 21,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
  daß man die spezifische Bindungsreaktion durch reflexionsoptische Techniken bestimmt.
- 24. Verfahren nach Anspruch 23,
  dadurch gekennzeichnet,
  daß man die sp zifische Bindungsreaktion plasmonenspektroskopisch b stimmt.

- 25. Verfahren nach Anspruch 21,
  dadurch gkennzeichn t,
  daß man die spezifische Bindungsreaktion potentiometrisch oder amperometrisch bestimmt.
- 26. Verfahren nach Anspruch 21,
  dadurch gekennzeichnet,
  daß man die spezifische Bindungsreaktion über die elektrische Leitfähigkeit oder Kapazitätsänderung bestimmt.
- 27. Verfahren zur Herstellung einer Bindematrix nach einem der Ansprüche 1 bis 20,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß man das Trägermaterial mit einer Reaktionslösung inkubiert, worin Moleküle enthalten sind, welche die an das Trägermaterial adsorbierte Bindeschicht bilden.

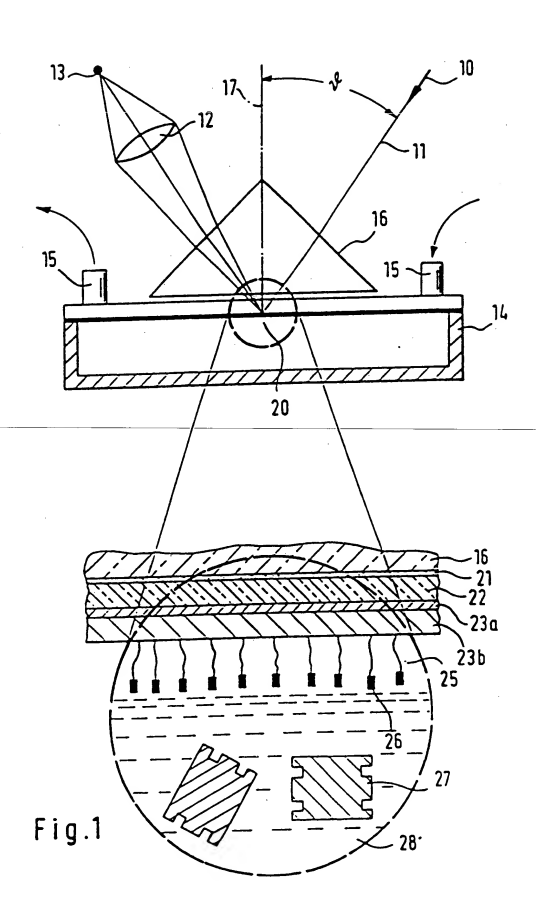


Fig. 2

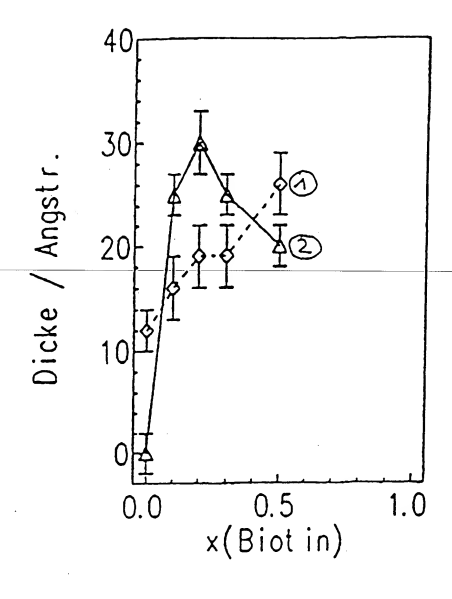


Fig. 3a

Biotinverbindung 1

Biotinverbindung 2

Biotinverbindur:g 3

Biotinverbindung 4

Biotinverbindung 5

Biotinverbindung 6

Fig. 3b

6

Fig. 3c

Biotinverbindung 9

Diphenylhydantoinverbindung

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 91/02393

|  | ATION F BUBJECT MATTER (II several class  | sincepon symbols apply, mercals on   |   |
|--|---|--|---|
| According to In  | ternational Patent Classification (IPC) or to both No.  | itional Classification and IPC   | M1N21/55  |
| Int.Cl.  | 5 GO1N33/543; GO1N33/55<br>GO1N27/00  | ol: GOIN33/347, G  |   |
| n. FIELDS SE   |   | entation Searched 7  |   |
| lessification Sy   |   | Clessification Symbols   |   |
|  | 1   |  |   |
| Int,Cl.  |   |  |   |
|  | Documentation Searched other to the Extent that such Document   | then Minimum Documentation<br>ts are included in the Fields Searched <sup>8</sup>  |   |
|  |   |  |   |
|  | TS CONSIDERED TO SE RELEVANT  | compalete of the relevant negations 18   | Relevant to Claim No. 1   |
| ategory •  | Citation of Document, 11 with Indication, where ap  | Mahinter of the same of besteades  |   |
| Y  | BIOCHEMISTRY.<br>Vol. 28, 1989, EASTON,<br>pages 8221 - 8227;   | PA US  | 1-13,16,  |
|  | R. BLANKENBURG ET AL.: BETWEEN BIOTIN LIPIDS IN MONOLAYERS: FORMATIO TWO-DIMENSIONAL PROTEIN BY SURFACE RECOGNITION' cited in the applicatio see the whole document   | AND STREPTAVIDING N OF ORIENTED DOMAINS INDUCED  |   |
| Y  | EP,A, 0 254 575 (ARES-SE DEVELOPMENT LTD PARTNER 1988 cited in the application see page 3, line 65 - ptable 1   | SHIP) 27 January<br>on   | 1-13,16,<br>17,21-27  |
| Y  | EP,A,0 295 073 (CHROMAT<br>December 1988<br>see abstract  | COCHEM INC) 14   | 1-11  |
| "A" docume conside "E" fairing da "L" docume which is citation "O" docume other m "P" docume later the | nt which may throw doubts on priority claim(s) or sided to establish the publication date of another or other special reason (as specified) in treferring to an oral disclosure, use, exhibition or eans at published prior to the international filing date but in the priority date claimed | "T" later document published afte or priority date and not in co-cited to understand the princinvention  "X" document of particular relevations of p | nflict with the application but iple or theory underlying the ance; the claimed invention or cannot be considered ance; the claimed inventions an inventive step when the or more other such documents of the patent family |
|  | tual Completion of the international Search Ch. 1992 (11.03.92)   | 18 March 1992 (  |   |
|  |   |  |   |

| III. DOCUME | NTS C NSIDERED TO BE RELEVANT. (CONTINUED FROM THE SEC ND SI   | Relevant to Claim No |
|-------------|--|----------------------|
| ategory •   | Citation of Document, with indication, where appropriets, of the relevant passages                                     | Leavent in Citim in  |
| Y           | EP,A,O 339 821 (UNITED KINGDOM ATOMIC ENERGY AUTHORITY) 2 November 1989 cited in th application see the whole document | 1-13,16,<br>17,21-27 |
| λ           | EP,A,0 112 721 (COMTECH RESEARCH UNIT<br>LIMITED) 4 June 1984<br>cited in the application                              |                      |
| A           | EP,A,0 263 184 (TORAY INDUSTRIES INC) 13 April 1988  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  | j                    |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             |  |                      |
|             | •  |                      |

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. EP 9102393 SA 53980

.

This somex lists the potent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 11/03/92

| Patent document<br>cited in search report | Publicative date |   | Patent family<br>member(s)  | Publication<br>date  |
|---|------------------|---|---|--|
| EP-A-0254575                              | 27-01-88         | AU-B-<br>AU-A-<br>JP-A-<br>US-A-                            | 594176<br>7600787<br>63100355<br>4992385                                  | 01-03-90<br>28-01-88<br>02-05-88<br>12-02-91                                     |
| EP-A-0295073                              | 14-12-88         | JP-A-   | 1072054   | 16-03-89   |
| EP-A-0339821                              | 02-11-89         | GB-A-<br>JP-A-  | 2217 <b>447</b><br>2161346  | 25-10-89<br>21-06- <del>9</del> 0  |
| EP-A-0112721                              | 04-07-84         | AU-B-<br>AU-A-<br>CA-A-<br>DE-A-<br>WO-A-<br>JP-T-<br>US-A- | 570425<br>2410684<br>1237645<br>3376685<br>8402578<br>60500309<br>4931384 | 17-03-88<br>17-07-84<br>07-06-88<br>23-06-88<br>05-07-84<br>07-03-85<br>05-06-90 |
| EP-A-0263184                              | 13-04-88         | WO-A-<br>US-A-  | 8706007<br>5043278  | 09-10-87<br>27-08-91   |

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9102393 SA 53980

In diesem Ankang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenaanten internationalen Rocherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprochen dem Stand der Datei des Europhischen Patentauts am Diese Angaben dieses zur Zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

11/03/92

| Im Recherchenhericht<br>angeführten Patentéolomment | Datum der<br>Veröffentlichung | N   | fitglied(er) der<br>Patentfamilie   | Datum der<br>Veröffentlichung  |
|---|-------------------------------|---|---|--|
| EP-A-0254575  | 27-01-88                      | AU-B-<br>AU-A-<br>JP-A-<br>US-A-                            | 594176<br>7600787<br>63100355<br>4992385                                  | 01-03-90<br>28-01-88<br>02-05-88<br>12-02-91                                     |
| EP-A-0295073  | 14-12-88                      | JP-A-   | 1072054   | 16-03-89   |
| EP-A-0339821  | 02-11-89                      | G8-A-<br>JP-A-  | 2217447<br>2161346  | 25-10-89<br>21-06-90   |
| EP-A-0112721  | 04-07-84                      | AU-B-<br>AU-A-<br>CA-A-<br>DE-A-<br>WO-A-<br>JP-T-<br>US-A- | 570425<br>2410684<br>1237645<br>3376685<br>8402578<br>60500309<br>4931384 | 17-03-88<br>17-07-84<br>07-06-88<br>23-06-88<br>05-07-84<br>07-03-85<br>05-06-90 |
| EP-A-0263184  | 13-04-88                      | WO-A-<br>US-A   | 8706007<br>5043278  | 09-10-87<br>27-08-91   |

|       | AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fertsetzing von Bijstt 2)  Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der Hallgeblichen Telle | Betr. Asspruch Nr.   |
|-------|---|----------------------|
| Art • | Essentichants for Verbffestreams, sover entreamen and August August   | 4                    |
|       | EP,A,O 339 821 (UNITED KINGDOM ATOMIC ENERGY AUTHORITY) 2. November 1989 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument                        | 1-13,16,<br>17,21-27 |
|       | EP,A,O 112 721 (COMTECH RESEARCH UNIT LIMITED) 4. Juli 1984 in der Anmeldung erwähnt  |                      |
|       | EP,A,O 263 184 (TORAY INDUSTRIES INC) 13. April<br>1988   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |
|       |   |                      |

| I. KLASSII                           | TEATION DES ANM  | PLDUNCSGEGENSTANDS  | (bel mehreren 1                          | Instituctionsymboles and alle   | wayee?   |
|--------------------------------------|--|---|--|---|--|
| Nach der I                           | 5 GO1N33/5<br>GO1N27/0   | amifikation (IPC) oder sech 4<br>3; GO1N33/   | er auticeaies E                          | GO1N33/547;   | G01N21/55  |
| II RECHE                             | RCHIERTE SACHGE  | ETE   |  |   |  |
|                                      |  | Red   | berchierter Mia                          | iestpräistoli <sup>1</sup>  |  |
| Klassifika                           | tionstytem   |   | <b>∭</b> a                               | ssifikationssymbole   |  |
| Int.Kl                               | . 5  | GO1N  |  |   |  |
|                                      |  | Recherchierte nicht zum Minde<br>unter die  | estprüfstelf geh<br>rocherchierten       | lronie Veröffentlichungen, sowe<br>Sachgebiete fallen <sup>8</sup>  | x 6ee  |
|                                      |  |   |  |   | •  |
| ML EINSC                             | HLAGIGE VEROFFE  | VILICHUNGEN 9   |  | A second at Maker Valle   | II Betr. Angrach Nr. II  |
| Art.                                 | Keeszeichnung der  | Vertification and 11 , soweit of  | ionierlich unter                         | Angabe for mallgeblichen Teile  | - par, Allpara III.  |
| Y                                    | Seiten<br>R. BLAN<br>BIOTIN<br>FORMATI<br>DOMAINS  | 1989, EASTON, PA<br>3221 - 8227;<br>(ENBURG ET AL.: '<br>LIPIDS AND STREPT<br>ON OF ORIENTED TV<br>INDUCED BY SURFA   | INTERACT<br>TAVIDIN INDENIA<br>NO-DIMENS | IN MONOLAYERS:<br>SIONAL PROTEIN  | 1-13,16,<br>17,21-27   |
| Y                                    | siehe d<br>EP,A,O<br>DEVELOP   | Anmeldung erwähnt<br>Is ganze Dokument<br>254 575 (ARES-SEF<br>MENT LTD PARTNERS<br>Anmeldung erwähnt<br>Eite 3, Zeile 65   | RONO RESI<br>SHIP) 27                    | , Januar 1900   | 1-13,16,<br>17,21-27   |
| Y                                    | Tabelle<br>EP,A,0<br>1988  | 1<br>295 073 (CHROMATO  |  |   | 1-11   |
| "A" V "E" II "C" V "F "F "C" V "C" V | enfere Extegories von as<br>enferentichung, die des<br>efiniert, aber necht als I<br>teres Dokument, das I<br>croffentlichung, die ges<br>reifelhaft erscheinen zu<br>reifelhaft erscheinen zu<br>reifelhaft erscheinen zu<br>netlichungsfatten einen zu<br>hahten Veröffentlichung,<br>deren besonderen Grun<br>eröffentlichung, die sie<br>tee Benutzung, eine Au-<br>erieht | gegebenen Veröffentlichungen in allgemeinen Stand der Technitistenstern bedeutsam anzusaben leich erst am oder nach dem interfestlicht worden ist gest ist, einen Prioritätsanspreinsten, oder darch die das Verladern im Racherchenbericht geben ist werden soll oder die uns dangegeben ist (wie ausgeführt auf eine mündliche Offenbarestellung oder andere Mafaahm dem internationalen Anmeldebspruchten Prioritätsdatum werd | ist oras- ich if- p- (cisess ) mg,       | ist und mit der Anmeidung i<br>Verständnis des der Erfindu<br>eler der ihr zugrundeliegend<br>te Erfindung von besood<br>te Erfindung hann nicht als<br>heit beruhend betrachtet wer<br>"Y" Veröffentlichung von besood<br>te Erfindung hann nicht als<br>rahend betrachtet werden, w | idistatum verofrenticat versen icht kollidiert, sondern ser zum ig zegrundellegenden Prinzipa im Theorie angegeben ist erer Bedeutung; die benaspruch- ben oder auf erfinderischer Tätig- rien erer Bedeutung; die benaspruch- auf erfinderischer Tätigkeit be- ein die Veröffentlichung mit i Veröffentlichung mit i Veröffentlichung dieser Kane- it wird und diese Verbindung für ist |
| IV. BESC                             | HEINIGUNG  |   |  |   |  |
|                                      | Abschlusses der inters   | ecionales Recherche<br>AERZ 1992  |  | 18. D3. 92  | asies Recherchesberichts   |
| lateres:00                           | esie Recherchenbehörd<br>EUROP/  | ISCHES PATENTAMT  |  | Unterschrift des bevollenschrift<br>Peder (au Te  | ABELLA P   |

Personal PCT/ISA/210 (Blatt 2) (James 1988)

#### Claims

- 1. A binding matrix containing a carrier material coupled to a solid-phase reactant via anchoring groups which can couple with at least one reaction partner, wherein the solid-phase reactant forms a dissolved and basically laterally homogenous binding layer on the surface of the carrier material.
- 2. Binding matrix according to Claim 1, wherein the occupation of the solid-phase reactant on the surface of the carrier material ranges from 0.1% to 90% of the maximal occupation.
- 3. Binding matrix according to Claim 2, wherein the occupation of the solid-phase reactant on the surface of the carrier material ranges from 0.5% to 70% of the maximal occupation.
- 4. Binding matrix according to Claim 3, wherein the occupation of the solid-phase reactant on the surface of the carrier material ranges from 1% to 40% of the maximal occupation.
- 5. Binding matrix according to Claims 1 through 4, wherein the carrier material employs a metal-, metal oxide-, or glass-surface.

17

- 6. Binding matrix according to Claim 5, wherein the carrier material employs a gold-, silver-, or palladium-surface and wherein the anchor group is a thiol-, disulfide-, or a phosphine-group.
- 7. Binding matrix according to Claims 1 through 6, wherein the anchor group is coupled to the solid-phase reactant via a flexible spacer molecule.
- 8. Binding matrix according to Claim 6, wherein the flexible spacer molecule contains at least one alkyl group with the formula  $(CH)_n$  where n equals an integer number between 1 and 30.
- 9. Binding matrix according to Claims 7 or 8, wherein the spacer molecule is coupled to two or more solid phase reactants.
- 10. Binding matrix according to Claim 9, wherein the spacer molecule is a cystamin.
- 11. Binding matrix according to Claims 7 or 8, wherein a hydrophilic linker group is inserted between the spacer molecule and the solid phase reactant.
- 12. Binding matrix according to Claim 11, wherein the hydrophilic linker group contains one or more oxyethylene groups.

- 13. Binding matrix according to Claim 12, wherein the hydrophilic linker group consists of an amine or hydroxyl-terminated polyethylene oxide.
- 14. Binding matrix according to Claim 13, wherein the hydrophilic linker group consists of a 1,8-diamino-3,6-dioxaoctane.
- 15. Binding matrix according to Claim 12, wherein besides the spacer molecules coupled to the solid-phase reactant other spacer molecules are present which contain anchoring groups that are not coupled to the solid phase reactant.
- 16. Binding matrix according to any of the previous Claims, wherein the solid phase reactant is an antigen or hapten able to bind to an antibody.
- 17. Binding matrix according to Claims 1 trough 15, wherein the solid phase reactant is biotin.
- 18. Binding matrix according to Claims 7 or 8, wherein the solid phase reactant consists of an inner and an outer component where the outer component is capable of binding at least one free reaction partner.

- 19. Binding matrix according to Claim 18, wherein the inner component of the solid phase reactant constitutes a non diluted layer on the surface of the carrier material and wherein the outer component is coupled to the inner component by affinity coupling.
- 20. Binding matrix according to Claim 19, wherein the inner component is biotin and the outer component is streptavidin.
- 21. A method to determine an analyte in a test sample solution via a specific binding reaction between at least two bioaffine reactants one of which is coupled to the solid-phase a where the other reaction partners are free, wherein a solid-phase reactant is used which is part of a binding matrix according to any one of Claims 1 through 20.
- 22. A method according to Claim 21, wherein the specific binding reaction is determined optically, electronically, through the heat radiation, or the molecular masses.
- 23. A method according to Claim 21, wherein the specific binding reaction is determined by reflection-optical techniques.
- 24. A method according to Claim 23, wherein the specific binding reaction is determined by plasmon-spectroscopy.

- 25. A method according to Claim 21, wherein the specific binding reaction is determined potentiometrically or amperometrically.
- 26. A method according to Claim 23, wherein the specific binding reaction is determined through the electrical conductivity or change in capacitance.
- 27. A method to construct a binding matrix according to any of the Claim 1 through 20, wherein the carrier material is incubated with a reaction solution containing molecules which from a binding layer adsorbed to the carrier material.